

EudraCT nummer:	2022-001020-15
Onderzoeksgeneesmiddel:	Nirmatrelvir (PF-07321332)
Sponsor:	Pfizer Inc.
Onderzoeksinstelling:	Pfizer Clinical Research Unit (PCRU), Lenniksebaan 808, 1070 Brussel
Commissie voor medische ethiek:	Ethisch Comité van het Erasmusziekenhuis- Faculteit ULB
Hoofdonderzoeker (studiearts):	Dr. Josué Mfopou Kunjom
Contact bij dringende gevallen:	0800 30 019/ +32(0) 2 556 70 03

## Inhoudsopgave

I.	Noodzakelijke informatie voor uw beslissing om deel te nemen aan deze studie.....	3
	Inleiding .....	3
	Als u aan deze klinische studie deelneemt, dient u het volgende te weten:.....	3
	Doelstelling en beschrijving van het studieprotocol .....	4
	Verloop van de studie.....	6
	Contraceptie, zwangerschap en borstvoeding.....	8
	Risico's in verband met de evaluatieprocedures in het kader van de studie.....	9
	Voordelen .....	10
	Stopzetting van de deelname aan de studie .....	10
	Biologische stalen die tijdens de studie worden afgenomen.....	10
	Indien u aan deze studie deelneemt, vragen wij u het volgende: .....	11
	Contact .....	11
II.	Aanvullende informatie .....	12
	Beperkingen.....	12
	Uitsluitingen .....	12
	Aanvullende informatie over de risico's die verbonden zijn aan deelname aan de studie... 14	
	Bijzonderheden van de studie.....	14
	Verklarende woordenlijst.....	15
	Aanvullende informatie over de bescherming en de rechten van de deelnemer aan een klinische studie .....	16
	Hulp of advies .....	16
	Rechten van de deelnemer.....	16
	Vergoeding en verzekering .....	17
	Bescherming van uw persoonsgegevens .....	17
	Controle van niet-deelname aan andere klinische studies .....	18
	Handtekeningen:.....	22

Voor akkoord, de deelnemer: .....	22
Persoon die de toestemming afneemt:.....	22
Toestemming van een deelnemer die niet kan lezen:.....	22
<b>ADDENDUM IN VERBAND MET GEGEVENSBESCHERMING</b> .....	<b>23</b>
A. Welke persoonsgegevens kunnen we over u verzamelen tijdens dit onderzoek? .....	24
B. Wie zal mijn persoonsgegevens gebruiken, hoe kunnen zij deze gebruiken en waar zullen deze worden bewaard?.....	24
C. Wat gebeurt er met mijn persoonsgegevens die buiten het onderzoekscentrum verstuurd worden?.....	25
D. Hoe worden mijn biologische stalen en beelden behandeld?.....	27
E. Kunnen mijn persoonsgegevens gebruikt worden voor ander onderzoek?.....	27
F. Hoe worden mijn persoonsgegevens beschermd wanneer deze worden overgedragen van het onderzoekscentrum aan de Sponsor?.....	28
G. Wat zijn mijn rechten op gegevensbescherming? Met wie kan ik contact opnemen over deze rechten of bij twijfels of klachten?.....	28
H. Wat gebeurt er als ik niet wil doorgaan met de studie?.....	29

## **I. Noodzakelijke informatie voor uw beslissing om deel te nemen aan deze studie**

### **Inleiding**

U wordt uitgenodigd om deel te nemen aan een klinische studie ter evaluatie van een experimenteel geneesmiddel. Een experimenteel geneesmiddel is een geneesmiddel dat nog wordt onderzocht om de werkzaamheid, de veiligheid of het werkingsmechanisme te beoordelen.

U haalt geen persoonlijk voordeel uit uw deelname aan deze studie, maar de bekomen resultaten kunnen belangrijk zijn voor de ontwikkeling van geneesmiddelen en behandelingen die andere personen ten goede kunnen komen.

Voordat u beslist over uw deelname aan deze studie, willen we u wat meer informatie geven over wat dit betekent op organisatorisch vlak en wat de eventuele risico's voor u zijn. Zo kan u een beslissing nemen op basis van de juiste en volledige informatie. Dit wordt "geïnformeerde toestemming" genoemd.

Wij vragen u de volgende pagina's met informatie aandachtig te lezen. Hebt u vragen, dan kan u terecht bij de studiearts of zijn/haar vertegenwoordiger. Dit document bestaat uit 3 delen:

- essentiële informatie die u nodig heeft voor het nemen van uw beslissing,
- uw schriftelijke geïnformeerde toestemming en
- bijlagen waarin u meer details terugvindt over bepaalde onderdelen van de basisinformatie.

### **Als u aan deze klinische studie deelneemt, dient u het volgende te weten:**

- Deze klinische studie wordt opgestart na evaluatie en goedkeuring door een Ethisch Comité en het federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten.
- Uw deelname is vrijwillig; er kan op geen enkele manier sprake zijn van dwang. Voor deelname is uw ondertekende toestemmingsdocument nodig. Toch kan u, zelfs nadat u dit document heeft getekend, op elk moment stoppen met deel te nemen aan de studie, door de studiearts van uw beslissing te informeren.
- De gegevens in het kader van uw deelname aan de studie zijn vertrouwelijk en zullen verwerkt worden overeenkomstig met de Algemene Verordening Gegevensbescherming en de Belgische Wet van 30 juli 2018 betreffende de bescherming van natuurlijke personen met betrekking tot de verwerking van persoonsgegevens. Bij de publicatie van de resultaten is uw anonimiteit verzekerd.
- Er is een verzekering afgesloten voor het geval dat u schade zou oplopen in het kader van uw deelname aan deze klinische studie.
- Indien u extra informatie wenst, kan u te allen tijde contact opnemen met de studiearts of een medewerker van zijn of haar team.
- Indien u vooraf een specifieke toestemming gegeven heeft, zal uw huisarts op de hoogte gebracht worden van uw deelname aan deze studie. Hij/zij zal tevens verwittigd worden eens de studie is beëindigd.

Aanvullende informatie over "Rechten van de deelnemer" vindt u in bijlage (pagina 16).

## Doelstelling en beschrijving van het studieprotocol

Wij nodigen u uit om deel te nemen aan een klinische studie inzake een behandeling met nirmatrelvir bij ongeveer 8 gezonde deelnemers die moedermelk produceren. Dit kan gaan om deelnemers die bereid zijn om tijdelijk te stoppen met het geven van borstvoeding aan hun kind (gedurende 4,5 dagen), alsook deelnemers die van plan zijn om na de studie te stoppen met het geven van borstvoeding.

### 1. DOELSTELLINGEN VAN DE STUDIE

Het doel van deze studie is:

- te weten komen hoeveel nirmatrelvir (PF-07321332) en ritonavir er in uw moedermelk zit wanneer u meerdere orale doses nirmatrelvir inneemt in combinatie met ritonavir. Dit zal ons helpen bij het bepalen van de dagelijkse dosis nirmatrelvir/ritonavir (of "PF-07321332/ritonavir") waaraan een kind mogelijk kan worden blootgesteld bij het geven van borstvoeding, als de moeder die borstvoeding geeft dit geneesmiddel moet gebruiken.
- de veiligheid en verdraagbaarheid van nirmatrelvir en ritonavir te beoordelen bij vrouwen die borstvoeding geven.

### 2. AARD VAN HET STUDIEGENEESMIDDEL

Nirmatrelvir/ritonavir is een oraal geneesmiddel voor de behandeling van COVID-19, een luchtweginfectie veroorzaakt door het nieuwe coronavirus, SARS-CoV-2.

Voor de behandeling van COVID-19 wordt nirmatrelvir gegeven in combinatie met ritonavir, een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van infecties met het humaan immunodeficiëntievirus (hiv). Ritonavir heeft naar verwachting geen behandelingseffect op het SARS CoV-2-virus, maar werkt als een booster die de hoeveelheid nirmatrelvir in uw bloed verhoogt.

### 3. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

#### 3.1. Nirmatrelvir (PF-07321332) /ritonavir risico's

Tijdens uw deelname aan deze studie kunt u risico's of ongemakken ondervinden, de meest beschreven ongemakken in klinische studies zijn allergische reacties (zoals netelroos, moeite met slikken of ademen, zwelling van de mond, lippen of het gezicht, dichtgeknepen keel, heesheid of huiduitslag), verandering in smaakzin, diarree, hoofdpijn en braken. Bijwerkingen gerapporteerd door mensen die nirmatrelvir/ritonavir kregen uit de apotheek, en niet tijdens klinische studies, zijn allergische reacties, misselijkheid, verhoogde bloeddruk, buikpijn en malaise. Dit is geen volledige lijst van risico's of ongemakken. Een uitgebreide lijst van risico's en ongemakken wordt hieronder in dit toestemmingsdocument voorzien. Er kunnen echter andere risico's of bijwerkingen zijn die onbekend zijn. Klinische studies bij mensen voorspellen niet altijd de bijwerkingen van experimentele geneesmiddelen die mensen kunnen ervaren. Er kunnen zeldzame en onbekende bijwerkingen optreden, waaronder reacties die levensbedreigend kunnen zijn en die kunnen leiden tot ziekte of overlijden.

In klinische studies met nirmatrelvir/ritonavir, hadden een kleine hoeveelheid deelnemers een positief viraal testresultaat, na toediening van het studiegeneesmiddel met een negatief testresultaat. Dit gebeurde zowel bij deelnemers die nirmatrelvir/ritonavir, alsook bij deelnemers die placebo, kregen. Dit wordt omschreven als COVID-19 terugval en kan er mogelijk toe leiden dat symptomen terugkeren. Deelnemers die een COVID-19 terugval hadden tijdens klinische studies, maakten niet meer ziekenhuisopnames of overlijdens mee dan andere deelnemers. Tot op heden, is er geen bewijs dat een COVID-19 terugval het gevolg is van een nieuwe infectie of een virale resistentie tegen nirmatrelvir/ritonavir.

De veiligheid van nirmatrelvir /ritonavir is onderzocht bij meer dan 3800 gezonde vrijwilligers en niet-gehospitaliseerde patiënten met COVID-19 en huishoudelijke contacten van patiënten met COVID-19. Vanaf 25 augustus 2022 is er veiligheidsinformatie beschikbaar voor nirmatrelvir /ritonavir uit drie klinische fase 2/3 studies. In deze studies kregen 3643 deelnemers nirmatrelvir

/ritonavir en 2668 deelnemers kregen placebo. De deelnemers kregen nirmatrelvir /ritonavir of placebo tweemaal daags gedurende 5 of 10 dagen. De meest voorkomende bijwerkingen die optraden bij meer dan 1% (meer dan 1 op elke 100 patiënten) van de deelnemers die nirmatrelvir /ritonavir in klinische studies kregen, waren: verandering in smaakzin (5,76%), diarree (2,83%) en hoofdpijn (1,65%). Braken gebeurde bij 0,91% van de deelnemers. Dit werd meer frequent gerapporteerd bij deelnemers die nirmatrelvir/ritonavir toegediend kregen, in vergelijking met de deelnemers die een placebo kregen.

Bijwerkingen bij patiënten met COVID-19 die nirmatrelvir/ritonavir uit de apotheek kregen en niet meededen aan een klinische studie, waren allergische reacties (0,58%), zoals netelroos, moeite met slikken of ademen, zwelling van mond, lippen of gezicht, opgezette keel, heesheid of huiduitslag), misselijkheid (1,73%), verhoogde bloeddruk (0,44%), buikpijn (0,27%) en malaise (0,03%), zoals ongemak, zich abnormaal voelen, vermoeidheid, zwakte of slaperigheid. Dit zijn schattingen van het aantal patiënten dat deze bijwerkingen heeft gehad.

Omdat nirmatrelvir samen met ritonavir, d.i. een proteaseremmer die wordt gebruikt voor de behandeling van hiv, wordt toegediend, bestaat er een risico voor patiënten met hiv, wanneer dit nog niet gediagnosticeerd is of niet goed onder controle is, om resistentie te ontwikkelen tegen sommige antiretrovirale geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van hiv. Dit betekent dat sommige antiretrovirale geneesmiddelen mogelijk niet goed werken voor de behandeling van hiv.

Sommige medicatie heeft een wisselwerking met ritonavir. Sommige medicatie innemen met ritonavir zou kunnen leiden tot ernstige of levensbedreigende bijwerkingen en indien u deze medicatie neemt, kan het zijn dat u niet in aanmerking komt voor deze studie. Houd een lijst bij van uw medicatie die u aan uw studiearts moet laten zien en bespreek elke verandering aan uw medicatie met de studiearts, alvorens ermee te starten.

### **3.2. Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding**

De effecten van nirmatrelvir /ritonavir op de vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding bij mensen zijn onbekend. Er is beperkte informatie over het gebruik van nirmatrelvir/ritonavir bij zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven, en het is niet bekend of het schadelijk kan zijn voor de menselijke foetus of dat het wordt uitgescheiden in de moedermelk. Dierstudies met nirmatrelvir hebben geen schadelijk effect aangetoond op de ontwikkeling van de foetus. Dierstudies met ritonavir hebben een schadelijk effect op de voortplanting aangetoond. In een grote studie bij zwangere vrouwen die ritonavir kregen tijdens de zwangerschap, was er geen toename van geboortefwijkingen. Daarom mag u niet aan deze studie deelnemen, totdat er meer bekend is over dit geneesmiddel, als u zwanger bent, van plan bent om tijdens de studie zwanger te worden of niet bereid bent om tijdelijk te stoppen met het geven van borstvoeding aan uw kind.

De onderbreking van de borstvoeding gedurende 4,5 dagen kan een ongewenst effect hebben op u, uw kind, of de relatie met uw kind. Dit kan onder andere inhouden dat: u emotioneel leed ervaart zoals verdriet of schuldgevoel, stress voor uw kind, verminderde melkproductie en/of de mogelijkheid dat uw moeilijkheden ervaart of zelfs niet in staat bent om terug borstvoeding te geven na de studie. In dit geval kan noodzakelijk zijn om een borstvoedingsdeskundige raad te plegen.

Het is ook mogelijk dat andere risico's en ongemakken zich voordoen die op dit moment nog onbekend zijn. Het is daarom van groot belang om elke nieuwe gezondheidsklacht zo snel mogelijk aan de arts te melden, ongeacht of de klacht volgens u te maken heeft met de studie of niet.

Zoals bij elk onderzoek met geneesmiddelen kunnen er zich onverwachte bijwerkingen voordoen. Mochten er tijdens deze studie belangrijke feiten of bijwerkingen aan het licht komen, dan brengen we u daarvan op de hoogte. In dat geval zal men u vragen om een aanvulling bij de toestemmingsverklaring te ondertekenen of om een nieuw informatie- en toestemmingsdocument te ondertekenen.

De onderzoeksgeneesmiddelen zullen niet verstrekt worden door de PCRU na het einde van de studie.

## Verloop van de studie

De studie zal ongeveer 9 weken duren.

Een aantal onderzoeken of procedures zijn vereist in het kader van de studie:

- COVID-19 beoordelingen
- Een selectieonderzoek
- 1 behandelingsperiode van 5 dagen en 4 nachten in de PCRU (van Dag -1 tot Dag 4).  
U wordt gevraagd om gedurende deze periode uw kind geen borstvoeding te geven, tot de volgende dag nadat u de PCRU verlaten heeft (Dag 5).
- Het telefoongesprek ter opvolging zal 28 tot 35 dagen na de laatste toediening van het onderzoeksgeneesmiddel plaatsvinden.

### 1. COVID-19 BEOORDELINGEN

Voordat je wordt toegelaten in de PCRU, kan je een vragenlijst, temperatuurcontrole en test om te screenen op COVID-19 ondergaan. Tijdens de studieperiode kan je op de vierde dag na opname temperatuurcontroles en een aanvullende test op COVID-19 ondergaan. Meer informatie over COVID-19 maatregelen tijdens deze studie is opgenomen in het bijkomend COVID-19 toestemmingsdocument.

### 2. SELECTIEONDERZOEK

Voordat u toegelaten wordt tot de studie, moet u een medisch onderzoek ondergaan, bestaande uit een ECG en een meting van uw bloeddruk, orale temperatuur en hartslag. Bloed- en urinestalen (**waarvoor u minstens 4 uur voordien nuchter moet zijn**) zullen afgenomen worden voor laboratoriumonderzoeken en opsporing van drugs. U zal toch water mogen drinken.

Een zwangerschapstest zal worden uitgevoerd bij vrouwen op vruchtbare leeftijd.

We zullen uw medische voorgeschiedenis met u doornemen (inclusief, maar niet beperkt tot: gebruikte medicatie, anticonceptiemethode, eerdere en/of huidige borstvoedingspraktijk, aantal zwangerschappen).

U moet zich vertrouwd maken met het dubbelzijdige elektrische afkolftoestel die u in de studie zult gebruiken tijdens de selectie of bij opname (Dag -1).

U dient ook een vragenlijst in te vullen met betrekking tot uw deelname aan klinische studies in de 365 dagen voorafgaand aan dit selectieonderzoek.

Om hygiënische redenen verzoeken we u ook om vóór dit bezoek een douche te nemen.

Om het bevestigen van de ECG-elektroden op uw huid te vergemakkelijken, vragen we u om geen vochtinbrengende crème te gebruiken.

### 3. STUDIEPERIODE

Indien u besluit deel te nemen aan de studie en aan alle voorwaarden voor deelname voldoet, zal u onderstaande testen en onderzoeken doorlopen.

- Lichamelijk onderzoek: bij opname.
- Detectie van drugs in de urine: bij de opname.
- Meting van bloeddruk, hartslag en orale temperatuur in liggende houding: 7 metingen.
- Toedienen van het onderzoeksgeneesmiddel (zie de rubriek 'Toegediende behandelingen gedurende de studie', pagina 7).
- Bloed- en urinestalen voor laboratoriumtesten: 2 stalen voor elk (waarvoor u ten minste 4 uur nuchter moet blijven).
- Zwangerschapstest op bloed: bij opname en bij ontslag.
- Bloedstalen om de hoeveelheid te bepalen van nirmatrelvir en ritonavir: 15 stalen.
- Borstmelkstalen: 10 stalen, elk verzameld gedurende een periode van 2 tot 12 uur.
- Bewaarde onderzoeksbloedstalen: 2 stalen, zie rubriek "Bewaard onderzoeksstaal" op

pagina 10 voor meer informatie.

Om veiligheidsredenen kunnen we op elk moment tijdens de studie procedures toevoegen om uw gezondheidstoestand te controleren.

Elke deelnemer zal een controle per telefoon ondergaan en dit 28 tot 35 dagen na de laatste toediening van het onderzoeksgeneesmiddel.

Tijdens uw deelname aan de studie moet u binnen 24 uur terug naar de PCRU kunnen komen als we u oproepen voor een check-up. Daarom vragen we u om geen reizen te plannen die u beletten deze voorwaarde na te leven.

Resten van uw laboratoriumstalen en de stalen gebruikt om onderzoeksgeneesmiddel- en biomarker concentraties te bepalen, kunnen tot 1 jaar na de afronding van de studie bewaard worden. Deze stalen zullen na deze termijn - of eerder indien niet gebruikt - vernietigd worden. De stalen kunnen gebruikt worden voor verdere evaluatie van biomarkers omtrent de veiligheid, bioanalytische methoden en voor experimentele doeleinden gerelateerd aan dit onderzoeksgeneesmiddel.

#### **4. TOEGEDIENDE BEHANDELINGEN GEDURENDE DE STUDIE**

De voorziene behandelingen zijn:

Dag 1: Twee tabletten van 150 mg nirmatrelvir en één tablet van 100 mg ritonavir 's ochtends en 's avonds. De ochtend- en avonddosis worden toegediend met een interval van 12 uur.

Dag 2: Twee tabletten van 150 mg nirmatrelvir en één tablet van 100 mg ritonavir in de ochtend.

Elke deelnemer krijgt dezelfde behandeling.

##### **4.1. Borstvoeding geven tijdens de studie**

**U mag uw kind geen borstvoeding geven, noch mag u het vanaf de avond van de dag vóór de eerste dosis van Dag 1 tot 72 uur na de laatste dosis van Dag 2 afgekolfde melk geven.** Er wordt verwacht dat het onderzoeksgeneesmiddel dat u zult innemen ongeveer 48 uur na de laatste dosis volledig uit uw bloed zal zijn verdwenen, zodat de borstvoeding vanaf 72 uur na de laatste dosis zonder risico voor de zuigeling die borstvoeding krijgt, kan worden hervat. **U kunt daarom 72 uur (3 dagen) na de laatste dosis, d.w.z. op de volgende dag nadat u de klinische onderzoekseenheid (PCRU) van Pfizer hebt verlaten, uw kind weer borstvoeding geven. U zal tijdelijk moeten stoppen met het geven van borstvoeding voor een totale periode van 4,5 dagen, vanaf de avond van de dag vóór de toediening van het studiegeneesmiddel (Dag - 1) tot de volgende dag nadat u de PCRU verlaat (Dag 5). U krijgt een notitiekaart om u te herinneren aan het moment waarop u de borstvoeding kunt hervatten.**

Houd er ook rekening mee dat het mogelijk is dat uw kind borstvoeding weigert nadat hij/zij 4,5 dagen aan een ander soort voeding gewend is geraakt.

**Contraceptie, zwangerschap en borstvoeding****1. UITSLUITEND VOOR VROUWEN:****Vrouwen die geen kinderen kunnen krijgen:**

U mag aan deze studie deelnemen op voorwaarde dat:

- U tussen de 18 en 55 jaar oud bent en
- operatief gesteriliseerd bent (beide eierstokken, beide eileiders of baarmoeder verwijderd).
- OF uw eierstokken niet (meer) werken.

Indien u niet tot één van de bovenvermelde categorieën behoort, zult u worden beschouwd als zijnde in staat om kinderen te krijgen.

**Vrouwen die kinderen kunnen krijgen:**

**Bij ieder bezoek aan de PCRU controleren we of u de gepaste contraceptie gebruikt.**

U moet voldoen aan één van de onderstaande voorwaarden:

- Uw beide eileiders zijn afgesloten
- U heeft een niet-hormonaal spiraaltje
- U heeft een hormonaal spiraaltje
- Uw partner heeft minstens zes maanden geleden een vasectomie laten uitvoeren
- U gebruikt implanteerbare hormonale anticonceptie
- U gebruikt niet-implanteerbare hormonale anticonceptie
- Onthouding van heteroseksuele gemeenschap als voorkeur en gebruikelijke levensstijl (onthouding op een langdurige en aanhoudende basis) en u bent ermee akkoord gaan om zich te blijven onthouden van heteroseksuele gemeenschap.

Deze anticonceptiemiddelen moeten gebruikt worden tot minimum 28 dagen na de laatste toediening van het onderzoeksgeneesmiddel of tot het einde van de studie.

Daarnaast moeten hormonale anticonceptiemethoden ten minste 28 dagen vóór de start van de studie worden gestart en niet-hormonale anticonceptiemethoden moeten ten minste 14 dagen vóór de start van de studie worden gestart.

Als u niet-implanteerbare hormonale anticonceptie gebruikt, moet u een van de onderstaande barrièremethoden toevoegen om in aanmerking te komen voor deelname aan de studie:

- mannen- of vrouwencondoom;
- cervixkapje, pessarium of spons;
- een combinatie van mannencondoom met cervixkapje, pessarium of spons (dubbele barrièremethoden).

Gebruik van het onderzoeksgeneesmiddel kan een onbekend risico inhouden voor een embryo, een foetus of een baby die borstvoeding krijgt. Daarom moet u bij de screening, bij het begin en het einde van iedere studieperiode een negatieve zwangerschapstest hebben.

Als u tijdens de studie wilt stoppen met de anticonceptie, moet u ons daar onmiddellijk van op de hoogte stellen. Als u stopt met de anticonceptie, wordt u uit de studie verwijderd.



## 2. OPVOLGING ZWANGERSCHAP

Elke zwangerschap tijdens de studie, van een deelnemster, of binnen minstens 28 dagen na het stoppen van de behandeling met het onderzoeksgeneesmiddel, moet onmiddellijk aan de studiearts of zijn/haar vertegenwoordiger gemeld worden. De studiearts zal vragen of u/uw partner of uw gynaecoloog bereid zijn updates te geven over de vordering van de zwangerschap en haar resultaat. Als u/uw partner hiermee instemt, zal deze informatie aan de studiesponsor worden verstrekt voor de opvolging van de veiligheidsmonitoring.

### **Risico's in verband met de evaluatieprocedures in het kader van de studie**

De onderstaande risico's zijn niet meetbaar en de kans dat zij zich voordoen is onbekend.

#### 1. BLOEDAFNAME

Een bloedafname kan leiden tot zwakte, duizeligheid, ontsteking van de ader (bloedvat), pijn, een blauwe plek of bloeding op de plaats van de naaldenprik. Er is ook een kleine kans op infectie.

#### 2. TESTEN VAN DNA EN/OF RNA

Genen zijn deeltjes DNA die, door materiaal genaamd RNA, instructies geven voor de opbouw van de eiwitten die ons lichaam doen werken. Deze instructies zijn opgeslagen in de vorm van een code. Dit is de code die je erft van je ouders en doorgeeft aan je kinderen. DNA, RNA en eiwitten kunnen bestudeerd worden als deel van genetisch onderzoek. Dit onderzoek kan, het bestuderen van je biologie omvatten en, of een bepaald biologisch kenmerk (met inbegrip van genen) gelinkt is aan een bepaald effect of werking van het onderzoeksgeneesmiddel, of een ziekte. Dit kan ook het analyseren van al jouw genetische informatie (genaamd "WGS (whole genome sequencing)", het in kaart brengen van het volledige genoom) omvatten. Sequencing of sequentiëring van een gen, is zoals een boek letter per letter lezen. Dit is een zeer grondige manier om over genen te leren. Deze genetische analyse is enkel voor onderzoeksdoeleinden, en is geen medische test. Dit wil zeggen dat het medisch belang van de resultaten mogelijk niet bekend is, of dat zij niet aan een medische aandoening kunnen gelinkt worden. De resultaten van de testen op uw staal zullen niet aan u of de studiearts worden meegedeeld. Indien u niet wil dat er genetische testen op u stalen worden gedaan, dan kan u niet akkoord gaan met deelname aan de studie beschreven in dit document.

#### 3. ECG

De risico's van een ECG kunnen onder andere zijn: huidirritatie en huiduitslag door de gel die wordt gebruikt of door het dragen of verwijderen van de klevers of door het scheren. Als er iets abnormaal op het ECG wordt gezien, kan doorlopende monitoring via een ECG voor een bepaalde tijd nodig zijn. Dit is voor uw eigen veiligheid. Dit kan betekenen dat u beperkt bent in uw bewegingsvrijheid.

#### 4. VASTEN

Vasten kan symptomen veroorzaken zoals: duizeligheid, hoofdpijn, maagklachten, flauwvallen en/of mogelijke hypoglycemie (lage bloedsuiker).

### **Voordelen**

U haalt geen persoonlijk voordeel uit uw deelname aan deze studie; de bekomen resultaten kunnen echter belangrijk zijn voor de ontwikkeling van geneesmiddelen en behandelingen die andere personen ten goede kunnen komen.

### **Stopzetting van de deelname aan de studie**

Uw deelname is vrijwillig. U heeft het recht om uw deelname aan de studie om eender welke reden en zonder opgave van redenen stop te zetten. Wel kan het voor de studiearts en de Sponsor nuttig zijn om te weten of u zich terugtrekt uit de studie omdat de aan de studiebehandeling verbonden beperkingen of ongemakken te zwaar zijn (bijvoorbeeld te veel onaangename bijwerkingen).

U kan gevraagd worden of de beslissing om u terug te trekken uit de studie enkel is om de inname van het onderzoeksgeneesmiddel te stoppen of ook om uw deelname aan de studieprocedures en/of de opvolging na de behandeling te stoppen. Indien u akkoord gaat de opvolging van de studie verder te doen, dan zal informatie over uw gezondheid worden verzameld zoals beschreven in de procedures hierboven.

Indien u de opvolging van de studie weigert verder te doen, dan moet u de studiearts schriftelijk verwittigen.

Na uw terugtrekking zal de Sponsor van de studie de informatie en de stalen gebruiken die van u tijdens de studie reeds werden verzameld.

Het is ook mogelijk dat de studiearts uw deelname aan de studie stopzet omdat hij/zij van mening is dat dit beter is voor uw gezondheid of omdat hij/zij vaststelt dat u zich niet aan de voorschriften voor deelname houdt.

Ook gebeurt het soms dat de bevoegde nationale of internationale autoriteiten, de ethische comités die aanvankelijk goedkeuring hadden gegeven voor de studie of de Sponsor de studie stopzetten omdat de onderzochte behandeling meer of ernstigere bijwerkingen veroorzaakt dan verwacht, of voor een andere reden zoals bijvoorbeeld de beslissing om de studie en de ontwikkeling van het onderzoeksgeneesmiddel stop te zetten.

### **Biologische stalen die tijdens de studie worden afgenomen**

De Sponsor van de studie verbindt zich ertoe dat de stalen uitsluitend gebruikt zullen worden zoals beschreven in deze rubriek.

#### **BEWAARD ONDERZOEKSSTAAL**

Er zal een bloedstaal van 4 mL en 10 mL worden genomen op Dag 1. Dit staal zal worden gebruikt om biologische substanties in uw sta(a)l(en) te onderzoeken, waaronder u genen. Dit zal ons helpen om meer te weten te komen over het onderzoeksgeneesmiddel. De Sponsor mag de stalen en/of gegevens die van de stalen zijn afgeleid delen met derden (zoals andere onderzoekers en medewerkers in andere instellingen en bedrijven) in overeenstemming met het hierboven beschreven gebruik.

Deze stalen worden "bewaarde onderzoeksstalen" genoemd.

Pfizer bewaart het staal gedurende maximaal 50 jaar. De onderzoeksresultaten worden niet aan u of uw arts overgemaakt.

Specimens worden bewaard in een door Pfizer aangeduid gebouw dat zich momenteel bevindt op het volgende adres: 2910 Fortune Circle West, Suite E, Indianapolis, Indiana, 46241 in de Verenigde Staten.

Het staal van uw biologisch materiaal wordt beschouwd als 'donatie' en u moet weten dat u in principe geen enkel financieel voordeel (gedeelte van de opbrengst) zal krijgen in verband met de ontwikkeling van nieuwe behandelingen als gevolg van het gebruik van uw donatie van biologisch materiaal die commerciële waarde kunnen hebben.

Als u uw toestemming voor deelname aan de studie intrekt, mag u contact opnemen met de studiearts om het ongebruikte gedeelte van uw staal te laten vernietigen. De resultaten die uw stalen hebben opgeleverd voordat u uw toestemming intrekt, blijven eigendom van de Sponsor van de studie.

**Indien u aan deze studie deelneemt, vragen wij u het volgende:**

- Ten volle mee te werken voor een correct verloop van de studie.
- Geen informatie over uw gezondheidstoestand, de geneesmiddelen die u gebruikt of de symptomen die u ervaart, te verzwijgen.
- Niet deel te nemen aan een andere klinische studie met een experimentele behandeling tijdens uw deelname aan de huidige studie, ongeacht of het een onderzoeksgeneesmiddel, medisch hulpmiddel of een procedure betreft.
- Steeds uw “deelnemerskaart” bij u dragen. Dit is verplicht voor uw veiligheid indien u een spoedbehandeling moet ondergaan in een ziekenhuis waar men u niet kent. Deze kaart vermeldt dat u aan een klinische studie deelneemt. Ze vermeldt ook een telefoonnummer dat u kunt bellen in geval van nood. Op het einde van de studie moet u ons deze kaart teruggeven.

**Contact**

Als u bijkomende informatie wenst, maar ook ingeval van problemen of als u zich zorgen maakt, kan u contact opnemen met de Clinical Research Unit Brussels op het telefoonnummer +32 (0)2/556 70 02.

## II. Aanvullende informatie

### Beperkingen

#### ALGEMENE BEPERKINGEN, VOOR DE MEESTE STUDIES

Vermijd gedurende vier weken vóór de studie, gedurende de ganse studie en tot de dag van de laatste betaling elke inname van geneesmiddelen, met inbegrip van deze die zonder voorschrift verkrijgbaar zijn, waaronder vitaminen, plantenextracten, homeopathische geneesmiddelen en medicinale kruidentheeën. Indien u ziek wordt en een behandeling nodig heeft, gelieve onmiddellijk contact op te nemen met de PCRU. Men zal u zeggen welke behandeling u mag volgen en of het eventueel te verkiezen is uw deelname aan de studie stop te zetten.

U moet tevens de consumptie vermijden van alcoholische dranken, stimulerende middelen (zoals koffie, thee, chocolade of dranken die cafeïne of theïne bevatten), brood of gebak met maanzaad:

- vanaf 24 uur vóór het selectieonderzoek tot de resultaten van uw testen bekend zijn,

#### **vervolgens**

- vanaf 24 uur vóór het begin van en tijdens de ganse duur van de studieperiode.

U moet ook elke belangrijke fysieke inspanning vermijden:

- vanaf 48 uur vóór het selectieonderzoek tot de resultaten van uw testen bekend zijn,

#### **en**

- vanaf 48 uur vóór het begin van en tijdens de ganse duur van de studieperiode.

U moet ook het gebruik van tabak- of nicotine-houdende producten vermijden vanaf 24 uur voor het begin van en tijdens de studieperiode.

Bovendien mag u geen rode wijn, pompelmoes of pompelmoessap of pompelmoesachtige citrusvruchten (pomelo's, « Sevilla » sinaasappelen of bittere sinaasappelen) gebruiken vanaf 7 dagen vóór het begin van de studieperiode tot de laatste dag van de studieperiode.

### Uitsluitingen

#### 1. UITSLUITINGEN EIGEN AAN DEZE STUDIE

U mag niet aan deze studie deelnemen indien:

- U een COVID-19-vaccin heeft ontvangen in de 7 dagen vóór de selectie of opname, of u op een moment tijdens uw verblijf in de PCRU moet gevaccineerd worden met een COVID-19-vaccin.
- U geen vrouw die in goede gezondheid bent, geen borstvoeding geeft of afkolft of ten minste 12 weken geleden bevallen bent.
- U zwanger bent.
- **U niet tijdelijk wilt stoppen met het geven van borstvoeding voor een totale periode van 4,5 dagen, vanaf de avond van de dag vóór de toediening van het studiegeneesmiddel (Dag - 1) tot de volgende dag nadat u de PCRU verlaat (Dag 5).**
- U er niet mee akkoord gaat om regelmatig een afkolftoestel te gebruiken of om die afgekolfd melk niet aan uw kind te geven tijdens deze periode.
- U geen andere voedingsmethode voor uw kind gekozen hebt tijdens de 4,5 dagen wanneer hij/zij de borstvoeding niet kan innemen.

- U niet ten minste 14 mL afgekolfd melk kunt afkolven gedurende een interval van 2 uur voorafgaand aan Dag 1.
- Uw baby vóór aanvang van de studie niet met succes kan worden gevoed met een fles of andere alternatieve methoden (zoals een beker, spuit, vingervoeding, enz.).
- Uw baby geen flesvoeding kan verdragen voor het geval dat er niet genoeg opgeslagen afgekolfd melk is om de duur van de studie te overbruggen, bijv. wanneer de borstvoeding beperkt is.

## **2. UITSLUITINGEN EIGEN AAN DE MEESTE STUDIES**

U mag niet aan deze studie deelnemen indien:

- U buiten de leeftijdsgrenzen (18-55 jaar) of gewichtsgrenzen (minstens 50 kg) of buiten de grenzen van de Body Mass Index valt (minimaal 17.5 kg/m<sup>2</sup>).
- U regelmatig geneesmiddelen inneemt of aan een chronische ziekte lijdt.
- U een ziekte of een behandeling (gehad) heeft die de absorptie van geneesmiddelen kan wijzigen (zoals bv. een gastrectomie).
- U aan astma of aan eender allergie aan een geneesmiddel lijdt.
- U aan eender behandelde of symptomatische seizoensallergieën (hooikoorts) lijdt.
- U meer dan 5 sigaretten, of een equivalente hoeveelheid tabak/ nicotine-houdende producten, per dag rookt/ consumeert.
- U in de laatste 30 dagen deelgenomen heeft aan een andere klinische studie met onderzoeksgeneesmiddelen in ontwikkeling.
- U in de twee maanden vóór het begin van de studie bloed of bloedcomponenten (bloedplaatjes) gegeven heeft, of van plan bent er te geven in de twee maanden volgend op het einde van de studie (norm van het Rode Kruis met betrekking tot de aanmaak van nieuwe bloedcellen). Plasma geven is wel toegelaten.
- U drugs gebruikt of gebruikt heeft.
- U denkt dat er een risico bestaat dat u besmet bent geraakt met het aidsvirus, hepatitis B of C.
- U een voorgeschiedenis hebt van regelmatig alcoholgebruik van meer dan 14 glazen per week (1 glas = 90 mL wijn of 240 mL bier of 30 mL sterke drank).

***Aanvullende informatie over de risico's die verbonden zijn aan deelname aan de studie*****Bijzonderheden van de studie****1. VERTROUWDHEID MET HET AFKOLFTOESTEL**

Tijdens de studie moet u in staat zijn om beide borsten volledig te legen telkens wanneer u afkolft (verzameling van moedermelk). De tijdens de studie gebruikte afkolftoestel is een dubbelzijdig elektrisch model en u moet zich vertrouwd maken met de pomp bij de selectie of op de dag van opname.

**2. AFNAME VAN MOEDERMELK**

Om de moedermelkproductie te stimuleren en te behouden, moet u minimaal 3 keer per dag vanaf de selectie tot de avond van Dag -1 (vóór toediening van het geneesmiddel op Dag 1) borstvoeding geven of melk van beide borsten afkolven.

Vanaf Dag -1 tot Dag 4 moet u melk afkolven en verzamelen tijdens 10 gedefinieerde intervallen. Gedurende deze periode is borstvoeding geven niet toegestaan, U zal echter wel aangemoedigd worden om tijdens deze intervallen op een regelmatige basis af te kolven, om uw melkproductie te onderhouden).

**3. BLOEDVOLUME**

De totale hoeveelheid bloed die tijdens de studie wordt afgenomen, bedraagt ongeveer 112 mL. De tijdstippen van de bloedafnames kunnen veranderen. Bijkomende bloedafnames kunnen toegevoegd worden, op voorwaarde dat het totaal volume van 550 mL niet overschreden wordt.

Deze hoeveelheid bloed zal snel door uw lichaam tijdens de studie opnieuw aangemaakt worden.

## Verklarende woordenlijst

**Bioanalytische methode:** Technieken die worden gebruikt om de hoeveelheid onderzoeksgeneesmiddel, metabolieten, biomarkers of proteïnen te meten.

**Biobank:** Opslagplaats van biologische stalen.

**Biomarker:** Een kenmerk dat objectief wordt gemeten en geëvalueerd als indicator voor een ziekte of de werking van een geneesmiddel. Glucose is bijvoorbeeld een biomarker voor diabetes (suikerziekte), en de bloeddruk is een biomarker voor hypertensie (hoge bloeddruk).

**Body Mass Index:** De Body Mass Index wordt berekend door uw gewicht (in kg) te delen door uw lengte (in m) in het kwadraat. In de praktijk moet u enkel uw gewicht delen door uw lengte en het resultaat vervolgens opnieuw delen door uw lengte. Bijvoorbeeld, als u 1,70 m lang bent en 70 kg weegt, is uw BMI-index 24. Dat wordt als volgt berekend:  $70 \text{ kg} / 1,70 \text{ m} = 41$  en  $41 / 1,70 \text{ m} = 24$ .

**Booster:** Een stof die de activiteit van een andere stof versterkt.

**DNA:** Is een molecule, aanwezig in alle cellen, die alle informatie bevat die noodzakelijk is voor de ontwikkeling en de werking van een organisme. Het is ook de drager van de erfelijkheid, want het wordt overgedragen bij de voortplanting, al dan niet integraal. Het bevat dus de genetische informatie (genotype) en vormt het genoom van de levende wezens.

**Eiwit:** Biologische molecule die bestaat uit aminozuren die in het lichaam worden gebracht door de vertering van voedsel, gevolgd door opname in onder andere de darmen.

**Farmacokinetiek:** Beoordeling van de veranderingen van de concentraties van het geneesmiddel in het bloed voor en na de toediening ervan.

**Genotypering:** De eiwitten, die het raderwerk van het menselijk lichaam zijn, worden aangemaakt uit chromosomen. De plaats op een chromosoom die een eiwit identificeert, wordt een gen genoemd. De analyse van een gen wordt "genotypering" genoemd.

**Glycemie:** Glucoseconcentratie in het bloed.

**Hiv:** humaan immunodeficiëntievirus

**Metaboliët:** Stof die ontstaat door de transformatie van een geneesmiddel in een cel, het weefsel of het bloed.

**Metabolisme:** Alle chemische reacties in het lichaam waardoor bepaalde stoffen worden ontwikkeld.

**Plasma:** Het vloeibare gedeelte van bloed dat de andere bloedcomponenten bevat (rode bloedcellen, witte bloedcellen en bloedplaatjes).

**RNA:** Een biologische molecule die aanwezig is in haast alle levende organismen, inclusief bepaalde virussen. Het RNA is een molecule die chemisch zeer dicht aanleunt bij het DNA en overigens over het algemeen gesynthetiseerd wordt in de cellen op basis van een matrix van DNA waarvan het een kopie is. De levende cellen gebruiken in het bijzonder het RNA als een tussendrager van de genen om de eiwitten te maken die ze nodig hebben. Het RNA kan veel andere functies vervullen en in het bijzonder een rol spelen in chemische reacties van de cel.

## **Aanvullende informatie over de bescherming en de rechten van de deelnemer aan een klinische studie**

### ***U moet de studiearts of zijn/haar vertegenwoordiger op de hoogte stellen van:***

- Alle geneesmiddelen of stoffen die u de afgelopen 28 dagen hebt ingenomen, op dit ogenblik inneemt of van plan bent in te nemen.
- Elke behandelingswijziging die tijdens de studie plaatsvindt.
- Elk uitsluitingscriterium dat op u van toepassing is volgens de door de verantwoordelijke arts verstrekte informatie.
- Elke belangrijke ziekte die u heeft gehad of heeft, met inbegrip van elke raadpleging bij een arts in de voorbije zes maanden, ongeacht of die al dan niet aanleiding heeft gegeven tot een behandeling of geneesmiddelvoorschrift.
- Uw antecedenten van drugs-, alcohol- of tabaksgebruik.
- Uw deelname aan andere klinische studies in de voorbije 12 maanden.

### ***Hulp of advies***

De studie werd voorgelegd aan een onafhankelijk Ethisch Comité 'Ethisch Comité van het Erasmusziekenhuis- Faculteit ULB', dat een gunstig ethisch advies heeft uitgebracht. De Ethische Comités zijn belast met de bescherming van personen die zich lenen tot klinische onderzoeken overeenkomstig de wet van 7 mei 2004 inzake experimenten op de menselijke persoon.

Toch moet de beslissing om al dan niet deel te nemen aan deze studie uw persoonlijke beslissing zijn. In geen geval moet u het gunstige advies van het Ethisch Comité beschouwen als een aansporing om deel te nemen aan deze studie.

Indien u vragen, zorgen of klachten heeft over de rol van het Ethisch Comité of uw rechten als deelnemer aan een klinische studie, kan u zich tijdens de kantooruren wenden tot het Ethisch Comité van het Erasmusziekenhuis- Faculteit ULB op het volgende nummer: 02/555 37 07.

Een beschrijving van deze klinische studie zal beschikbaar zijn op de website <http://www.ClinicalTrials.gov>, conform de eisen van de wetgeving. Deze website zal geen informatie bevatten die u zou kunnen identificeren en zal enkel een samenvatting van de algemene resultaten van de studie bevatten. U zal de website op elk ogenblik kunnen raadplegen. Er kunnen echter meerdere jaren voorbijgaan voordat de resultaten van de studie online geplaatst worden.

De website ClinicalTrials.gov bestaat enkel in het Engels. Als u hulp nodig hebt om de inhoud van deze website te begrijpen, gelieve u te richten tot de studiearts of zijn/haar vertegenwoordiger.

### ***Rechten van de deelnemer***

Aarzel niet om alle vragen te stellen die u nuttig vindt voordat u tekent. Neem de tijd om er met een vertrouwenspersoon over te praten, als u dit wenst.

U neemt vrijwillig deel aan deze studie en uw deelname moet vrijwillig blijven. Dit betekent dat u het recht hebt om niet deel te nemen aan deze studie of u op elk moment uit deze studie terug te trekken zonder opgave van redenen en zonder verlies van uw wettelijke rechten, zelfs als u eerder akkoord was om aan deze studie deel te nemen.

Als u beslist om niet meer aan de studie deel te nemen, vragen wij u om de studiearts van uw beslissing op de hoogte te brengen en om enkele controle-onderzoeken te ondergaan zodat wij er zeker van zijn dat u in goede gezondheid bent. De arts verantwoordelijk voor de studie kan beslissen om u met de studie te laten stoppen als hij/zij van mening is dat het voor u schadelijk zou zijn om deze studie voort te zetten. De studie kan ook stopgezet worden wanneer nieuwe gegevens over het product aan het licht komen of nadat het Ethisch Comité een nieuwe beslissing over de studie neemt.

U zal op de hoogte gebracht worden van alle nieuwe gegevens die uw beslissing tot deelname aan de studie kunnen beïnvloeden.



Als u aanvaardt om aan deze studie deel te nemen, zal u het toestemmingsformulier moeten ondertekenen. De studiearts, of aangewezen vervanger, zal dit formulier ook ondertekenen en zal zo bevestigen dat hij/zij u de noodzakelijke informatie voor deze studie heeft gegeven. U zal een papieren exemplaar van dit document ontvangen.

### ***Vergoeding en verzekering***

Uw vergoeding voor ongemakken veroorzaakt door uw deelname aan de studie zal beschikbaar zijn binnen drie weken na het laatste contact (zie punt 12 van “Akkoordverklaring en toestemming deelnemer”).

Elke klinische studie houdt een risico in, hoe klein ook. Als u schade ondervindt door uw deelname aan deze studie, wordt u (of worden uw rechthebbenden in het geval van overlijden) vergoed voor deze schade door de studie Sponsor, overeenkomstig artikel 29 van de Belgische wet inzake experimenten op de menselijke persoon (7 mei 2004). U hoeft hiervoor geen fout te bewijzen. De Sponsor heeft hiervoor een verzekering gesloten.

Daarom vraagt men dat u elk nieuw gezondheidsprobleem meldt aan de onderzoeker, voordat u een andere arts raadpleegt, een ander geneesmiddel inneemt of een andere medische behandeling ondergaat. Als u om een bepaalde reden een andere arts raadpleegt in de loop van deze klinische studie, moet u hem/haar ervan verwittigen dat u deelneemt aan een klinische studie en uw deelnemerskaart van de klinische studie tonen. Dit kan belangrijk zijn bij het stellen van een diagnose en de behandeling van uw klachten.

Als de onderzoeker meent dat er een mogelijk verband is met de studie (de verzekering dekt het natuurlijke ziekteverloop of bekende bijwerkingen van uw gewone behandeling niet), zal hij/zij de Sponsor van de studie in kennis stellen. De Sponsor zal dan de procedure voor aangifte aan zijn verzekering beginnen. De verzekeraar zal een expert aanstellen - indien nodig geacht - om te beoordelen of er een verband is tussen uw nieuwe gezondheidsproblemen en de studie.

Als u het niet eens bent met de onderzoeker of de expert van de verzekering, en ook wanneer u dit nodig vindt, kunt u of kunnen uw rechthebbenden - in geval van overlijden - in België rechtstreeks een eis tegen de verzekeraar instellen (Verzekeraar: Chubb European Group SE, policy number: BECANA07085, Tel: +32 (2) 516 97 11).

De wet bepaalt dat de verzekeraar kan worden gedagvaard om te verschijnen voor de rechtbank van de plaats waar de oorzaak van de schade plaatsvond, of voor de rechtbank van uw woonplaats of voor de rechtbank in de plaats van de maatschappelijke zetel van de verzekeraar.

Er is verzekeringsdekking voor de aansprakelijkheid van de Sponsor voor onderzoeksletsel in verband met de klinische studie.

### ***Bescherming van uw persoonsgegevens***

Uw deelname aan deze studie betekent dat u aanvaardt dat de studiearts gegevens met betrekking tot u zal verzamelen (de “persoonsgegevens”), zoals uw naam, postadres, e-mailadres, telefoonnummer, geboortedatum en -plaats, geslacht, leeftijd, naam van uw huisarts (als u hiervoor de toestemming geeft), bankgegevens, alsook etnische afkomst en gegevens betreffende uw gezondheidstoestand, en dat de studie Sponsor (Pfizer) deze persoonlijke gegevens zal gebruiken voor onderzoeksdoeleinden zoals beschreven in dit document en voor wetenschappelijke en medische publicaties over dat onderzoek (volledig anoniem).

Uw persoonsgegevens zullen worden verzameld, bewaard, geconsulteerd en anderszins verwerkt in overeenstemming met de toepasselijke Europese en Belgische wetten op klinische proeven en met de toepasselijke Europese en Belgische privacywetgeving, zoals eventueel van tijd tot tijd aangepast of herroepen en vervangen (gezamenlijk “privacywetten” genoemd), en zoals gespecificeerd in de annex “Addendum in verband met gegevensbescherming” (p. 23).

U hebt het recht uw persoonsgegevens te raadplegen, te corrigeren of te laten verwijderen via schriftelijk verzoek aan het volgende adres: Dienst rekrutering, Pfizer Clinical Research Unit, Lenniksebaan 808, 1070 Brussel. Als het meedelen van uw persoonsgegevens de resultaten van de studie in gevaar kan brengen, zullen we u mogelijk vragen te wachten tot het einde van de studie om toegang te krijgen tot deze persoonsgegevens.

Als u zou vragen om uw persoonsgegevens te verwijderen, gelieve dan een ondertekende en gedateerde brief te sturen naar de Dienst rekrutering, Pfizer Clinical Research Unit, Lenniksebaan 808, 1070 Brussel. Pfizer zal dan uw gegevens vernietigen en ze zullen niet langer door ons worden bewaard of verwerkt (behalve uw brief waarin u vraagt om ze te verwijderen – zie sectie G van het “Addendum in verband met gegevensbescherming”). U zal dan niet meer kunnen deelnemen aan één van onze toekomstige studies.

Als u echter hebt deelgenomen aan een studie of een screening, kunnen we uw gegevens niet vernietigen, maar zullen we uw bestand deactiveren en geen contact meer met u opnemen.

### **Controle van niet-deelname aan andere klinische studies**

De Klinische Onderzoekseenheid van Pfizer, Lenniksebaan 808, 1070 Anderlecht (Brussel) neemt deel aan het programma “Verified Clinical Trials LLC” (“VCT”).

Het doel van een dergelijke databank is ons te verzekeren dat de deelnemers niet gelijktijdig aan verschillende fase I-klinische studies deelnemen. Bovendien biedt dit systeem u meer bescherming en verbetert het de kwaliteit van de gegevens van de studie waaraan u deelneemt.

Voor meer informatie over VCT, gelieve het aparte VCT toestemmingsformulier te consulteren.

**C4671039-1001**

**EEN FASE I, OPEN-LABEL STUDIE VAN DE  
FARMACOKINETIEK VAN MEERDERE DOSES  
NIRMATRELVIR/RITONAVIR BIJ GEZONDE  
VROUWEN DIE BORSTVOEDING GEVEN**



(Pagina met opzet leeg gelaten)

**AKKOORDVERKLARING EN TOESTEMMING DEELNEMER**
**Hoofdonderzoeker**
**Dr. Josué Mfopou Kunjom**

1. Ik aanvaard uit vrije wil deel te nemen aan deze studie.
2. Ik heb een volledige uitleg gekregen van het personeel dat de studie leidt over de aard, het doel en de verwachte duur van de studie en wat van mij verwacht wordt. Ik ben ook op de hoogte gebracht van alle mogelijke bijwerkingen. Het informatieformulier dat ik heb gekregen, wordt bij dit formulier gevoegd en maakt er integraal deel van uit. Ik heb de studiearts op de hoogte gebracht van mijn medische voorgeschiedenis, de geneesmiddelen die ik mogelijk heb gebruikt en de studies waaraan ik mogelijk heb deelgenomen. Ik heb hiervoor het informatieblad met betrekking tot bovenvermelde studie gekregen.
3. Ik heb de gelegenheid gehad de studiearts vragen te stellen over alle aspecten van de studie en ik heb de gekregen adviezen en informatie goed begrepen.
4. Er is mij verteld dat er bloed wordt afgenomen om te testen op HIV, hepatitis B en C. Ik was eveneens op de hoogte gebracht dat er in de studie een bloedstaal zal worden afgenomen om biologische substanties, waaronder mijn genen, te onderzoeken, om ons te helpen meer te weten te komen over het onderzoeksgeneesmiddel en veiligheidsbiomarkers. Pfizer bewaart het staal in een door Pfizer aangeduid gebouw gedurende maximaal 50 jaar en kan gedeeld worden met andere onderzoekers voor deze doeleinden. De onderzoeksresultaten worden niet aan mij of mijn arts overgemaakt.
5. Ik ben bereid alle tijdens de studie gegeven instructies op te volgen en gewetensvol samen te werken met de studiearts, hem/haar onmiddellijk op de hoogte te brengen indien ik één of andere wijziging van mijn gezondheid of welzijn of eender welke onverwachte of ongebruikelijke symptomen zou vaststellen
6. Ik verbind me ertoe aanwezig te zijn in de lokalen van de Pfizer Clinical Research Unit voor de volledige duur van de ziekenhuisopname en voor de ambulante bezoeken die in het kader van de studie voorzien zijn. Ik ben mij ervan bewust dat het niet naleven van deze verplichting mijn gezondheid zou kunnen schaden als ik een ongewenst effect zou vaststellen zonder onmiddellijk toegang te hebben tot de gepaste medische verzorging.
7. Ik zal geen bloed geven tijdens de studie, noch gedurende twee maanden vóór of na het einde van de studie.
8. Ik verbind me ertoe om de beperkingen van de studie na te leven, zoals ze zijn vermeld in het gedeelte "II. Aanvullende informatie" (pagina 12). Bij niet-naleving van deze verbintenissen bevestigd door de laboratoriumtests, kan ik uit de studie uitgesloten worden.
9. Ik begrijp dat mijn gegevens verzameld zullen worden tijdens mijn deelname aan de studie en dat de Onderzoeker en de Sponsor van de studie de vertrouwelijkheid van deze gegevens zullen garanderen.

Ik stem erin toe dat mijn persoonsgegevens behandeld worden zoals gespecificeerd in de paragraaf "Bescherming van uw persoonsgegevens" van het gedeelte "Aanvullende informatie over de bescherming [...]" van de deelnemer [...]" (pagina 16). Ik stem er ook in toe dat deze gegevens overgebracht of verwerkt worden in andere landen dan België.

10. Hoewel mijn naam niet wordt vermeld in het studieverlag dat aan derden wordt overgemaakt, geef ik Pfizer uitdrukkelijk de toestemming om de resultaten van deze studie aan de bevoegde medische of farmaceutische instanties door te geven, zowel in België als in het buitenland, aan technische adviseurs die al of niet met de onderneming verbonden zijn, en om de resultaten te publiceren.

11. Ik heb goed begrepen dat ik vrij ben om de studie op gelijk welk moment te verlaten zonder mijn beslissing te moeten rechtvaardigen en zonder mijn wettelijke rechten te verliezen. Toch blijf ik in voorkomend geval recht hebben op alle behandelingen en controles die mijn toestand zou kunnen vereisen.
12. De onderneming die de studie leidt, bevestigt het volgende:
  - i) Ik zal het bedrag ontvangen van **€1670,00** (duizend zeshonderdzeventig euro) voor mijn deelname aan de volledige studie.

Indien ik de studie moet verlaten om medische redenen door de studiearts bevonden als gerelateerd aan de studie, dan zal ik toch een volledige betaling van het bovenvermelde bedrag ontvangen voor mijn deelname. Indien ik mijn deelname stopzet omwille van andere medische redenen of andere overwegingen die niet gelinkt zijn aan mijn deelname aan de studie, dan zal ik een proportionele vergoeding ontvangen, in verhouding tot de duur van mijn deelname.

Als er veranderingen worden aangebracht aan de oorspronkelijke kalender van de studie die ik heb gekregen bij de eerste toediening van het onderzoeksgeneesmiddel, zal het bedrag van de vergoeding herzien worden, in verhouding tot de duur van deze nieuwe kalender.

Indien mijn deelname aan de studie wordt stopgezet omwille van het niet naleven van de beperkingen, dan zal ik uit de studie verwijderd worden en zal mijn vergoeding worden aangepast in verhouding tot de duur van mijn deelname.

Bovendien **zal ik een compensatie krijgen voor mijn verplaatsingskosten** (forfaitair bedrag), op basis van het adres waar ik gedomicilieerd ben en het aantal verplaatsingen.

- ii) De sponsor heeft een verzekering afgesloten om verwondingen of een verslechtering van mijn gezondheid of welzijn als rechtstreeks gevolg van mijn studiedeelname, te vergoeden.
13. Ik ben ingelicht over de doelen waarvoor mijn persoonsgegevens zullen worden verwerkt en/of doorgegeven in het kader van de studie en over mijn wettelijke rechten betreffende deze persoonsgegevens, zoals beschreven in het informatieblad voor de deelnemer.

**Handtekeningen:****Voor akkoord, de deelnemer:**

\_\_\_\_\_  
Voornaam en naam van de deelnemer in blokletters

\_\_\_\_\_  
Handtekening van de deelnemer  
(Als geen gebruik wordt gemaakt van een wettelijk vertegenwoordiger)

\_\_\_\_\_  
Datum Handtekening<sup>§</sup>

§ Deelnemer /onpartijdige getuige moeten persoonlijk hun handtekening dateren.

**Persoon die de toestemming afneemt:**

Ik bevestig dat ik de deelnemer mondeling de nodige informatie over de studie heb verstrekt en dat ik geen druk heb uitgeoefend opdat hij/zij aan de studie zou deelnemen. Ik bevestig ook dat ik hem/haar een door de deelnemer en mezelf ondertekend exemplaar van het informatie- en toestemmingsformulier heb overhandigd en dat ik bereid ben om op alle eventuele bijkomende vragen te beantwoorden. Ik verklaar te werken volgens de ethische principes vermeld in de "Verklaring van Helsinki" en in de Belgische wet van 7 mei 2004 inzake experimenten op de menselijke persoon.

\_\_\_\_\_  
Voornaam en naam van de persoon die het toestemmingsgesprek superviseert

\_\_\_\_\_  
Handtekening van de persoon die het toestemmingsgesprek superviseert<sup>†</sup>

\_\_\_\_\_  
Datum handtekening

<sup>†</sup> De onderzoeker, of een voldoende gekwalificeerde en opgeleide persoon die door de onderzoeker is aangewezen om het geïnformeerde toestemmingsproces te superviseren, moet het document tekenen en dateren tijdens hetzelfde gesprek waarin de deelnemer het toestemmingsdocument tekent.

**Toestemming van een deelnemer die niet kan lezen:**

De studiedeelnemer heeft aangewezen dat hij/zij niet kan lezen. Een of meerdere leden van het studiepersoneel hebben het toestemmingsdocument voorgelezen aan de deelnemer, het besproken met de deelnemer en hebben de deelnemer de kans gegeven om vragen te stellen.

\_\_\_\_\_  
Voornaam en naam van de onpartijdige getuige in blokletters <sup>‡</sup>

\_\_\_\_\_  
Handtekening van de onpartijdige getuige

\_\_\_\_\_  
Datum handtekening<sup>§</sup>

Niet van toepassing (*Kruis dit vak aan als de handtekening van een onpartijdige getuige niet nodig is. Handtekening van een onpartijdige getuige is nodig als de deelnemer niet kan lezen.*)

§ Deelnemer/ onpartijdige getuige moeten persoonlijk hun handtekening dateren.

<sup>‡</sup> Onpartijdige getuige: Een persoon, onafhankelijk van de studie, die niet oneerlijk beïnvloed kan worden door de mensen betrokken bij de studie, die aanwezig is bij het geïnformeerde toestemmingsproces indien de deelnemer niet kan lezen, en die het geïnformeerde toestemmingsdocument en andere geschreven informatie die aan de deelnemer wordt gegeven voorleest. Zie 'Guidance for Industry E6 Good Clinical Practice: Consolidated Guidance'.

## ADDENDUM IN VERBAND MET GEGEVENSBESCHERMING

### Inhoud

ADDENDUM IN VERBAND MET GEGEVENSBESCHERMING.....	23
A. Welke persoonsgegevens kunnen we over u verzamelen tijdens dit onderzoek? .....	24
B. Wie zal mijn persoonsgegevens gebruiken, hoe kunnen zij deze gebruiken en waar zullen deze worden bewaard? .....	24
C. Wat gebeurt er met mijn persoonsgegevens die buiten het onderzoekscentrum verstuurd worden? .....	25
D. Hoe worden mijn biologische stalen en beelden behandeld? .....	27
E. Kunnen mijn persoonsgegevens gebruikt worden voor ander onderzoek? .....	27
F. Hoe worden mijn persoonsgegevens beschermd wanneer deze worden overgedragen van het onderzoekscentrum aan de Sponsor? .....	28
G. Wat zijn mijn rechten op gegevensbescherming? Met wie kan ik contact opnemen over deze rechten of bij twijfels of klachten? .....	28
H. Wat gebeurt er als ik niet wil doorgaan met de studie? .....	29

Dit **Addendum in verband met gegevensbescherming** beschrijft hoe wij uw persoonsgegevens verzamelen, gebruiken en delen. Het beschrijft ook uw rechten als betrokkene van wie de persoonsgegevens verzameld en verwerkt zijn. Uw persoonsgegevens zullen verwerkt worden overeenkomstig met de Algemene Verordening Gegevensbescherming en de Belgische Wet van 30 juli 2018 betreffende de bescherming van natuurlijke personen met betrekking tot de verwerking van persoonsgegevens.

#### **A. Welke persoonsgegevens kunnen we over u verzamelen tijdens dit onderzoek?**

Het onderzoeksteam en anderen die u helpen bij studie-gerelateerde zorg zullen informatie over u (persoonsgegevens) verzamelen in het kader van deze studie. Van deze persoonsgegevens zijn sommige gegevens gevoelig. Deze gegevens omvatten onder meer:

- **De informatie waarmee men u rechtstreeks kan identificeren** zoals uw naam, adres, telefoonnummer, e-mailadres, geboortedatum en –plaats en identiteitskaartnummer.
- **Uw bankinformatie.**
- **Indien u ermee instemt, de gegevens van uw huisarts.**
- **Gevoelige persoonsgegevens** zoals uw medische voorgeschiedenis, gegevens uit dit onderzoek (inclusief de resultaten van testen en procedures), demografische gegevens (bijvoorbeeld, leeftijd en geslacht) en andere gevoelige informatie die nodig is voor dit onderzoek zoals etnische afkomst, genetica, seksuele oriëntatie, HIV/AIDS, tuberculose, en dieetvoorkeuren.
- **Gegevens van tests en analyses van biologische stalen** (zoals bloed of urine) **en beeldvorming** (zoals röntgenfoto's, CT-scans en medische foto's). Dit kan ook genetische informatie omvatten.
- **Gegevens die afkomstig zijn van elektronische apparaten** als u de toestemmingsprocedure voltooit met behulp van de eConsent-tablet of als u een mobiele applicatie of andere digitale tool tijdens het onderzoek gebruikt. Deze informatie omvat onder meer gegevens over uw gebruik van de eConsent-tablet, applicatie of tool, zoals de tijd die nodig is om het toestemmingsproces te voltooien, het aantal keren dat u tussen pagina's scrolt of op items met hyperlink klikt, uw elektronische handtekening. Mobiele applicaties en andere digitale hulpmiddelen die in het onderzoek worden gebruikt, kunnen hun eigen privacybeleid hebben. Deze beleidslijnen bieden aanvullende informatie over de gegevensverwerking die door de digitale hulpmiddelen worden uitgevoerd.

#### **B. Wie zal mijn persoonsgegevens gebruiken, hoe kunnen zij deze gebruiken en waar zullen deze worden bewaard?**

Alle persoonsgegevens die tijdens dit onderzoek over u worden verzameld, zal door het onderzoeksteam in uw onderzoekscentrum worden bewaard. Het onderzoeksteam moet uw persoonlijke gegevens confidentieel houden.



Uw persoonsgegevens zullen geraadpleegd worden door:

- De studiearts en de andere leden van het onderzoeksteam;
- De Sponsor en zijn vertegenwoordigers (met inbegrip van zijn gelieerde bedrijven);
- Mensen of organisaties die diensten leveren voor of samenwerken met de Sponsor;
- Organisaties die alle of een deel van de zaken of rechten van de Sponsor op het product dat wordt onderzocht, eventueel verwerven;
- De overheid of regelgevende instanties (inclusief die in andere landen); en
- Institutionele toezichtcommissie(s) (Institutional Review Boards - IRB) of onafhankelijke Ethische Comité(s) (Independent Ethics Committees - IEC) die toezicht houden op dit onderzoek.

De hierboven genoemde personen en groepen zullen uw persoonsgegevens gebruiken om dit onderzoek uit te voeren en om te voldoen aan wettelijke of regelgevende vereisten, onder meer om:

- te bepalen of u in aanmerking komt voor deze studie;
- u te vergoeden, voor uw tijd, moeite en bepaalde onkosten in verband met uw deelname;
- te controleren of de studie correct wordt uitgevoerd en dat de onderzoeksgegevens nauwkeurig zijn;
- vragen te beantwoorden van IRB(s), IEC(s) of van overheids- of regelgevende instanties;
- uw gebruik van de elektronische apparatuur in het onderzoek te beoordelen, bijvoorbeeld, om te bepalen hoeveel tijd u nodig heeft om een eventuele eConsentmodule die gebruikt wordt in de studie te voltooien en uw begrip van het eConsentproces;
- contact met u op te nemen tijdens en na de studie (indien nodig);
- uw gezondheidstoestand op te volgen, met inbegrip van het gebruik van openbaar beschikbare bronnen in het geval dat het onderzoeksteam niet in staat zou zijn om met u contact op te nemen aan de hand van de informatie in uw dossier;
- uw vitale belangen en/of de belangen van uw zwangere partner te beschermen (bijvoorbeeld, in een kritieke medische situatie, zoals het verstrekken van informatie aan een spoedafdeling van een ziekenhuis waar u wordt behandeld); en
- te reageren op uw verzoeken voor bescherming van persoonsgegevens (indien van toepassing).

Het onderzoekscentrum zal uw persoonsgegevens bewaren gedurende de periode die nodig is voor de doeleinden beschreven in het (de) toestemmingsformulier(en), wat kan oplopen tot 25 jaar na het einde van het onderzoek.

Als u ons persoonsgegevens bezorgt van iemand anders (bijvoorbeeld, een contactpersoon of details van uw familiale medische voorgeschiedenis) dan moet u deze persoon op de hoogte brengen dat u ons deze gegevens hebt bezorgd. We zullen enkel gebruik maken van dergelijke persoonsgegevens in overeenstemming met deze geïnformeerde toestemming en de toepasselijke wetgeving.

### **C. Wat gebeurt er met mijn persoonsgegevens die buiten het onderzoekscentrum verstuurd worden?**

Voordat het onderzoeksteam uw persoonsgegevens buiten het onderzoekscentrum verstuurd, zal het onderzoekscentrum uw naam vervangen door een unieke code en alle informatie waarmee men u rechtstreeks kan identificeren verwijderen. We noemen dit "**Gecodeerde informatie.**" Het onderzoekscentrum bewaart de link tussen de unieke code en uw persoonsgegevens vertrouwelijk en de Sponsor zal geen toegang hebben tot die link. De werknemers en vertegenwoordigers van de Sponsor moeten uw Gecodeerde informatie beschermen en zullen niet proberen om u opnieuw te identificeren.

Uw Gecodeerde informatie zal worden gebruikt door de volgende:

- De Sponsor en zijn vertegenwoordigers (met inbegrip van zijn gelieerde bedrijven);
- Mensen en/of organisaties die diensten leveren voor of samenwerken met de Sponsor;
- Organisaties die alle of een deel van de zaken of rechten van de Sponsor op het product dat wordt onderzocht, eventueel verwerven;
- Andere onderzoekers;
- Het IRB of IEC die het onderzoek heeft goedgekeurd;
- De overheid of regelgevende instanties, indien nodig.

De bovenstaande partijen kunnen uw persoonsgegevens gebruiken voor de volgende doeleinden:

- **Het uitvoeren van de studie**, waaronder:
  - Het onderzoeken van uw reactie op nirmatrelvir/ritonavir;
  - Inzicht krijgen in de studie en de onderzoeksresultaten; en
  - Het beoordelen van de veiligheid van nirmatrelvir/ritonavir.
- **Naleving van wettelijke en regelgevende verplichtingen** zoals:
  - Ervoor zorgen dat de studie wordt uitgevoerd overeenkomstig de goede klinische praktijk;
  - Het maken van verplichte openbaarmakingen aan de IRB(s), IEC(s), of overheids- of regelgevende instanties;
  - Het aanvragen van een handelsvergunning bij de overheid of regelgevende instanties voor nirmatrelvir/ritonavir (deze overheid of regelgevende instanties kunnen uw Gecodeerde informatie aan andere onderzoekers vrijgeven voor toekomstig wetenschappelijk onderzoek); en
  - Het delen van onderzoeksgegevens met andere onderzoekers die niet aan de Sponsor of het onderzoeksteam zijn gelieerd (inclusief via publicatie op het internet of op andere media. Gegevens die u direct kunnen identificeren worden echter niet beschikbaar gesteld aan andere onderzoekers).
- **Het publiceren van samenvattingen van de resultaten van de studie** in medische tijdschriften, op het internet of op educatieve vergaderingen van andere onderzoekers. U wordt niet rechtstreeks geïdentificeerd in publicaties of verslagen van de studie. Maar sommige vertegenwoordigers van tijdschriften hebben toegang nodig tot uw Gecodeerde informatie om de onderzoeksresultaten te controleren en ervoor te zorgen dat de studie voldoet aan de kwaliteitsnormen van het tijdschrift. Tijdschriften kunnen ook vereisen dat genetische en andere informatie uit de studie die u niet rechtstreeks identificeert, aan andere onderzoekers beschikbaar wordt gesteld voor verdere onderzoeksprojecten.
- **Het verbeteren van de kwaliteit, opzet en veiligheid** van deze studie en andere wetenschappelijke onderzoeken.

De Sponsor zal uw Gecodeerde informatie bewaren voor de periode die nodig is voor de doeleinden beschreven in het (de) toestemmingsformulier(en). Deze periode kan oplopen tot 25 jaar na het einde van de studie.

#### **D. Hoe worden mijn biologische stalen en beelden behandeld?**

Als tijdens de studie biologische stalen of beelden van u worden genomen, zullen deze stalen en beelden op dezelfde wijze worden behandeld als uw Gecodeerde informatie. Alle stalen worden behandeld zoals vereist door de wet. In sommige gevallen is het mogelijk dat het onderzoekscentrum niet in staat is om informatie die u zou kunnen identificeren te verwijderen van beeldmateriaal alvorens deze beelden naar de Sponsor en zijn vertegenwoordigers te sturen.

#### **E. Kunnen mijn persoonsgegevens gebruikt worden voor ander onderzoek?**

Uw Gecodeerde informatie kan worden gebruikt om wetenschappelijk onderzoek en de volksgezondheid te bevorderen, in andere projecten die in de toekomst zullen plaatsvinden. Op dit moment kennen we de specifieke details van deze toekomstige onderzoeksprojecten niet.

Dit ander onderzoek kan worden uitgevoerd (1) in combinatie met gegevens uit **andere bronnen**, (2) voor **aanvullende wetenschappelijke doeleinden** buiten de doelstellingen van deze studie, en (3) onderworpen zijn aan **specifieke voorzorgsmaatregelen**.

- **Andere bronnen:** Gecodeerde informatie mag niet worden gecombineerd met gegevens uit andere bronnen die buiten het typische onderzoekskader worden bekomen. Deze bronnen zijn onder andere: gecodeerde elektronische patiëntendossiers, claims en medische kosten en betalingsgegevens of databases, product- en ziekteregisters, gegevens die zijn verzameld via uw telefoon, tablet of andere apparaten en mobiele applicaties, sociale media, farmaceutische gegevens, biobanken of programma's inzake patiëntbetrokkenheid.
- **Aanvullend wetenschappelijk onderzoek:** Gecodeerde informatie kan worden gebruikt voor het maken van nieuwe geneesmiddelen, hulpmiddelen, diagnostische producten, instrumenten en/of andere therapieën voor de behandeling van ziekten en voor toekomstig onderzoek. Het kan ook gebruikt worden voor het informeren over de waarde, kosteneffectiviteit en prijsstelling, en voor het optimaliseren van de toegang tot geneesmiddelen.
- **Specifieke voorzorgsmaatregelen** zullen worden genomen ter bescherming van uw Gecodeerde informatie, waaronder:
  - Beperkte toegang tot Gecodeerde informatie tot specifieke personen die een verbintenis aangegaan zijn om deze informatie vertrouwelijk te houden en aan wie zal worden verboden om te proberen om uw Gecodeerde informatie opnieuw te identificeren.
  - Gebruik van beveiligingsmaatregelen om beschadiging, verlies en onbevoegde toegang tot de gegevens te vermijden.
  - Het anonimiseren van de gegevens door het verwijderen van en/of vervangen van informatie in de Gecodeerde informatie en/of vernietigen van de link naar de Gecodeerde informatie.
  - Het beoordelen van de gegevensbeschermingssystemen om privacy risico's die gepaard gaan met elk aanvullend wetenschappelijk onderzoeksdoeleinde, indien die er zijn, te identificeren en te beperken.
  - Wanneer wettelijk verplicht, controleren dat het wetenschappelijke onderzoek de goedkeuring heeft verkregen van IEC's, IRB's of andere soortgelijke beoordelingsgroepen.

## **F. Hoe worden mijn persoonsgegevens beschermd wanneer deze worden overgedragen van het onderzoekscentrum aan de Sponsor?**

Uw persoonsgegevens zullen worden behandeld in overeenstemming met de toepasselijke wetgeving inzake gegevensbescherming. De Sponsor en Pfizer Klinische Onderzoekseenheid (Pfizer Clinical Research Unit, PCRU), deel van Pfizer NV, zijn de gegevens beheerders van uw persoonsgegevens. De PCRU zal verantwoordelijk zijn voor de verwerking van uw persoonsgegevens en de Sponsor zal verantwoordelijk zijn voor de verwerking van uw Gecodeerde informatie.

Sommige mensen die gebruik maken van uw persoonsgegevens, inclusief uw Gecodeerde informatie, kunnen zich bevinden in andere landen dan deze van de Europese Unie (EU) en deze van de Europese Economisch Regio (EER) waaronder de Verenigde Staten. De wetten rond bescherming van persoonsgegevens kunnen in deze landen verschillend zijn. De Europese Commissie heeft geoordeeld dat sommige van deze landen een adequaat niveau van gegevensbescherming bieden (de volledige lijst van deze landen is beschikbaar op de volgende website [https://ec.europa.eu/info/law/law-topic/data-protection/international-dimension-data-protection/adequacy-decisions\\_nl](https://ec.europa.eu/info/law/law-topic/data-protection/international-dimension-data-protection/adequacy-decisions_nl)).

De Sponsor en mensen die voor de Sponsor werken, zullen stappen ondernemen om de vertrouwelijkheid van uw persoonsgegevens te bewaren. Als uw persoonsgegevens door de Sponsor worden overgedragen van de EU, EER en/of Zwitserland naar andere landen waarvan de Europese Commissie nog niet van mening is dat deze voldoen aan de vereisten voor bescherming van persoonsgegevens, heeft de Sponsor standaardovereenkomsten met de EU-regels voor gegevensoverdracht aangegaan om uw persoonsgegevens te beschermen. Neem contact op met uw onderzoeksteam om een kopie van deze standaardovereenkomsten voor gegevensoverdracht te bekomen.

## **G. Wat zijn mijn rechten op gegevensbescherming? Met wie kan ik contact opnemen over deze rechten of bij twijfels of klachten?**

Als u gebruik wenst te maken van de rechten die hieronder worden beschreven, of zich zorgen maakt over hoe uw persoonsgegevens worden verwerkt, neem dan contact op met de PCRU en niet met de studie Sponsor. De Sponsor zal niet weten wie u bent (bij naam) omdat de Sponsor gewoonlijk alleen over uw Gecodeerde informatie beschikt, die niet uw naam of andere informatie bevat waarmee u eenvoudig kunt worden herkend. U kan de PCRU, de vertegenwoordiger van het onderzoeksteam of de functionaris voor gegevensbescherming van de PCRU, contacteren op het volgende adres: Dienst rekrutering, Pfizer Clinical Research Unit, Lenniksebaan 808, 1070 Brussel, Tel.: 0800/99.256 of +32 2/556.70.02; E-mail: [PfizerVolRecruitment@pfizer.com](mailto:PfizerVolRecruitment@pfizer.com).

- U hebt het recht om uw persoonsgegevens te raadplegen, die door het onderzoeksteam worden bewaard. Om de integriteit van het onderzoek te vrijwaren, zult u niet in staat zijn om sommige gegevens in te zien tot na afloop van het onderzoek.
- U hebt het recht om uw persoonsgegevens te corrigeren of bij te werken.
- U hebt het recht om het verzamelen en het gebruik van uw persoonsgegevens onder bepaalde omstandigheden te beperken (bijvoorbeeld, als de informatie onnauwkeurig is).
- U hebt het recht om uw persoonsgegevens in een gestructureerde, gangbare en machineleesbare vorm (bijvoorbeeld in een leesbaar elektronisch tekstbestand of tabel) te bekomen voor uw eigen doeleinden of om deze aan anderen te geven. *U heeft niet het recht om uw persoonsgegevens te ontvangen die zijn gebruikt voor doeleinden van maatschappelijk belang (bijvoorbeeld, voor het melden van uitbraken van ziekte aan functionarissen in de volksgezondheid) of in de uitoefening van de officiële bevoegdheid toegekend aan de Sponsor of*

PCRU (bijvoorbeeld, het reageren op verzoeken om informatie van overheidsinstellingen of bewaken van de veiligheid van geneesmiddelen).

- U hebt het recht om de verwijdering van uw persoonsgegevens te vragen als u niet meer deelneemt aan de studie en u uw toestemming voor verwerking van uw persoonsgegevens ingetrokken heeft, zoals beschreven in dit document. *Er zijn echter beperkingen op de mogelijkheid van uitvoering van een verzoek om uw persoonsgegevens te verwijderen. Sommige of alle persoonsgegevens mogen worden bewaard en gebruikt indien verwijdering ervan de studie ernstig zou schaden (bijvoorbeeld, indien de verwijdering van invloed kan zijn op de consistentie van de resultaten van de studie) of als uw persoonsgegevens nodig zijn om te voldoen aan wettelijke vereisten.*
- U hebt het recht een klacht in te dienen bij de autoriteit voor gegevensbescherming:

#### **Gegevensbeschermingsautoriteit**

Drukpersstraat 35, 1000 Brussel

Tel.: +32 (0)2 274 48 00

Fax: +32 (0)2 274 48 35

E-mail: [contact@apd-gba.be](mailto:contact@apd-gba.be)

<https://www.gegevensbeschermingsautoriteit.be/contact>

<https://www.gegevensbeschermingsautoriteit.be/contact>

#### **H. Wat gebeurt er als ik niet wil doorgaan met de studie?**

Zoals aangegeven in het voorafgaande toestemmingsdocument, bent u vrij om op eender welk moment te stoppen met uw deelname aan deze studie door dit aan het onderzoeksteam te vertellen.

Als u uw deelname aan de studie stopzet en u het niet aan het onderzoeksteam vertelt, kan uw contactinformatie door het onderzoeksteam worden gebruikt om met u contact op te nemen en om te controleren of u uw studiedeelname verder wilt zetten. Als het onderzoeksteam u niet kan bereiken, kan de Sponsor gebruik maken van publiek beschikbare gegevens over uw gezondheid om toezicht te houden op de veiligheid op lange termijn van het onderzoeksgeneesmiddel. Dat gebeurt alleen als dat bij wet toegestaan is.

Als u stopt met deelname aan de studie maar uw toestemming voor de verwerking van uw persoonsgegevens niet intrekt, zullen uw persoonsgegevens verder worden gebruikt in overeenstemming met dit document en de toepasselijke wetgeving.

Als u besluit om uw toestemming in te trekken:

- Zult u niet langer aan de studie kunnen deelnemen.
- Zal er geen nieuwe informatie over u of stalen van u door het onderzoeksteam worden verzameld of verkregen.
- Kan het onderzoeksteam mogelijk nog steeds eventuele bijwerkingen van het geneesmiddel bestudeerd in de studie die u mogelijk heeft gehad als gevolg van uw deelname aan de studie moeten melden.
- Worden uw persoonsgegevens, met inbegrip van de Gecodeerde informatie die al werd verzameld op het moment van de terugtrekking van uw toestemming, bewaard en gebruikt door de Sponsor om de integriteit van de studie te garanderen, de veiligheidseffecten van nirmatrelvir/ritonavir te bepalen, om te voldoen aan wettelijke of regelgevende vereisten, en/of voor andere doeleinden toegestaan onder de toepasselijke wetgeving inzake gegevensbescherming.

- Zullen uw persoonsgegevens, waaronder uw Gecodeerde gegevens, niet worden gebruikt voor verder wetenschappelijk onderzoek. Als uw persoonsgegevens echter geanonimiseerd zijn, zodat de gegevens u niet persoonlijk identificeren, kunnen deze gegevens gebruikt worden voor verder wetenschappelijk onderzoek (zoals beschreven in deel E van dit document), zoals toegestaan door de toepasselijke wetgeving; en
- Zullen de biologische stalen die zijn verzameld maar nog niet zijn geanalyseerd, niet meer gebruikt worden, tenzij toegestaan of vereist door de geldende wetgeving.

U hebt het bijkomende recht om te verzoeken dat alle resterende stalen die van u genomen zijn als onderdeel van de studie, worden vernietigd. U kunt dit recht uitoefenen door aan het onderzoeksteam te melden dat u uw stalen wilt laten vernietigen. Het onderzoeksteam zal dan uw gecodeerd verzoek aan de Sponsor overmaken. In sommige landen kan de lokale wet- of regelgeving vereisen dat uw stalen worden vernietigd of geanonimiseerd als u zich uit de studie terugtrekt, ongeacht of u een dergelijk verzoek indient.

Wij kunnen echter de vernietiging van alle stalen niet garanderen omdat sommige of de stalen niet langer met u in verband kunnen worden gebracht, ze kunnen totaal opgebruikt zijn, of ze kunnen zijn vrijgegeven aan een derde partij. In die gevallen zou het onmogelijk zijn om uw biologische stalen en alle gerelateerde gegevens te verwijderen en te vernietigen.